# TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL
PCT	Destinataire;
NOTIFICATION D'ELECTION  (règle 61.2 du PCT)  Date d'expédition (jour mois année)	United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
15 avril 1998 (15.04.98)	Référence du dossier du déposant ou du mandataire
Demande internationale πο PCT/FR97/01589	ST96025
Date du dépôt international (jour mois année) 10 septembre 1997 (10.09.97)	Date de priorité (jour-mois-année) 13 septembre 1996 (13.09.96)
Déposant	
HAASE, Georg etc	
dans une déclaration visant une election ulterière d  L'élection X a été faite	
n'a pas ête faite avant l'expiration d'un défai de 19 mois à compter de la dat à la règle 32.2b).	e de prioriterou. (bisque la regle 32 s applique dans le dérai visé
	RECEIVED
	OCT 2 1 1999
	TECH CENTER 1600/2900
	7E011 GENTEN 1000/2900

Fonctionnaire autorisé.

.c., .e. terephore (4° 22) 3 55.83 38

Nicola Wolff

no de télécopieur: (41-22) 740.14.35

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes

1211 Genève 20, Suisse

# TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

1432

**PCT** 

NOTIFICATION CONCERNANT LA TRANSMISSION DE DOCUMENTS Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL Destinataire:

United States Patent and Trademark

TECH CENTER 1600/2900 (Box PCT) Crystal Plaza 2

Washington, DC 20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

10 septembre 1997 (10.09.97)

Date du dépôt international

en sa qualité d'office élu

Date d'expédition (jour/mois/année) 29 mars 1999 (29.03.99)

Demande internationale no

PCT/FR97/01589

Déposant

RHONE-POULENC RORER S.A. etc

Le Bureau international transmet ci-joint le nombre de copies indiqué ci-après des documents suivants:

copie de la traduction en langue anglaise du rapport d'examen préliminaire international (article 36.3)a))

RECEIVED

OCT 2 1 1999

TECH CENTER 1600/2900

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé

Christelle Croci

no de télécopieur: (41-22) 740.14.35

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

# TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS PCT

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire ST96025	POUR SUITE voir la notification de transmission du rapport de recherche internationale (formulaire PCT/ISA/220) et, le cas échéant, le point 5 ci–après		
Demande internationale n°	Date du dépôt international(jour mois/annee)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jourimois année)	
PCT/FR 97/01589	10/09/1997	13/09/1996	
Déposant  RHONE-POULENC RORER S.A.	et al.		
déposant conformément à l'article 18. Un  Ce rapport de recherche internationale co	onale, établi par l'administration chargée de la re e copie en est transmise au Bureau internationa omprend3feuilles. copie de chaque document relatif à l'état de la te	ıl.	
Il a été estimé que certaines r  2. Il y a absence d'unité de l'inve	evendications nepouvaient pas faire l'objet d ention(voir le cadre II).	d'une recherche(voir le cadre I).	
recherche internationale a été e	cient la divulgation d'un listage de séquence de descrité sur la base du listage de séquence de sosé avec la demande internationale rni par le déposant séparément de la demande i sans être accompagnée d'une déclaration allant au-delà de la divulgation faite dans qu'elle a été déposée.	internationale selon laquelle il n'inclut pas d'éléments	
	exte est approuvé tel qu'il a été remise parle dé texte a été établi par l'administration et ala tene		
le to	exte est approuvé tel qu'il a été remis parle dep exte (reproduit dans le cadre III) a été établi par le 38.2b). Le déposant peut présenter des obse n mois à compter de la date d'expédition du prés	l'administration conformément à la rvations à l'administration dans un délai	
6. La figure des dessins à publier avec	l'abrégé est la suivante:	_	
	gérée par le déposant.	X Aucune des figures n'est à publier.	
	ce que le déposant n'a pas suggéré de figure.		
par	ce que cette figure caractérise mieux l'invention		

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/12 A61K48/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 A61K C07K

Documentation consultee autre que la documentationminimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porte la recherche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est realisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie <sup>2</sup>	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 95 25804 A (RHONE POULENC RORER SA ;BARNEOUD PASCAL (FR); DELAERE PIA (FR); PE) 28 septembre 1995 cité dans la demande voir le document en entier	1,2,5, 8-13
X	WO 95 26408 A (RHONE POULENC RORER SA ;HORELLOU PHILIPPE (FR); MALLET JACQUES (FR) 5 octobre 1995 cité dans la demande voir le document en entier	1,2,5, 8-13
X	WO 94 08026 A (RHONE POULENC RORER SA; INST NAT SANTE RECH MED (FR); KAHN AXEL (F) 14 avril 1994 cité dans la demande voir le document en entier	1,2,5, 8-13

<ul> <li>Catégories spéciales de documents cités:</li> <li>"A" document définissant l'état général de latechnique, non considéré comme particulièrement pertinent</li> </ul>	T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité etn'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
ou apres cette date  "L" document pouvant jeter un doute sur une revendcation de priorité ou cité pour déterminer la date depublication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  "P" document publié avant la date de dépôtinternational, mais	X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut étre considérée comme nouveille ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier.  8" document qui fait partie de la même famillede brevets.
Date à laquelle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
16 décembre 1997	14/01/1998
Nom et adresse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Sitch, W

1

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

# RAPPORT DE RESIDENCHE INTERNATIONALE

emande Internationale No
PCT/FR 97/01589

Catégorie `	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no, des revendications visees
4	EP 0 558 861 A (RHONE POULENC RORER SA) 8	25
	septembre 1993 voir le document en entier	
4	WO 91 04316 A (MAX PLANCK INST PSYCHIATR ;REGENERON PHARMACEUTICALS INC (US)) 4	
	avril 1991	
	voir revendications 91-94	
>, χ	HAASE ET AL: "GENE THERAPY OF MURINE	1-6,
	MOTOR NEURON DISEASE USING ADENOVIRAL	8-20,24
	VECTORS FOR NEUROTROPHIC FACTORS" NATURE MEDICINE,	
	vol. 3, no. 4, avril 1997,	
	pages 429-436, XP002050329 voir le document en entier	

Information on patent family members

International Application No.

PCT/FR 97/01589

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9525804 A	28-09 <b>-</b> 95	FR 2717496 A AU 1896295 A CA 2184200 A EP 0750676 A FI 963674 A NO 963559 A ZA 9502244 A	22-09-95 09-10-95 28-09-95 02-01-97 17-09-96 26-08-96 16-01-96
WO 9526408 A	05-10-95	FR 2717824 A AU 2141195 A EP 0752004 A FI 963805 A NO 963907 A ZA 9502433 A	29-09-95 17-10-95 08-01-97 24-09-96 18-09-96 15-01-96
WO 9408026 A	14-04-94	AU 4818093 A CA 2145535 A EP 0669987 A FI 951404 A HU 72987 A JP 8501686 T NO 951121 A NZ 256018 A ZA 9307051 A	26-04-94 14-04-94 06-09-95 24-03-95 28-06-96 27-02-96 23-03-95 27-07-97 17-03-95
EP 0558861 A	08-09-93	FR 2688138 A AT 149833 T AU 666150 B CA 2117466 A CZ 9402120 A DE 69218255 D DE 69218255 T EP 0627919 A ES 2098558 T W0 9317683 A HU 70946 A IL 103493 A JP 7504655 T MX 9206109 A NO 943256 A	10-09-93 15-03-97 01-02-96 16-09-93 15-12-94 17-04-97 11-09-97 14-12-94 01-05-97 16-09-93 28-11-95 23-07-96 25-05-95 01-09-93 02-09-94

# IN RNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

nternational Application No.

PCT/FR 97/01589

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0558861 A		SK 104794 A	10-05-95
		US 5527814 A	18-06-96
		ZA 9208213 A	30-04-93
W0 9104316 A	04-04-91	US 5173480 A	22-12-92
		AT 130365 T	15-12-95
		AU 6740290 A	18-04-91
		CA 2040404 A	16-03-91
		CN 1054099 A	28-08-91
		DE 69023637 D	21-12-95
		DE 69023637 T	17-10-96
		EP 0448707 A	02-10-91
		ES 2084045 T	01-05-96
		GR 90100691 A	20-01-92
		LT 910 A	27-03-95
		LV 10308 A	20-10-94

# PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference ST96025	FOR FURTHER ACTION			
International application No. PCT/FR97/01589	International filing date (day month year) Priority date (day month year) 10 September 1997 (10.09.1997) 13 September 1996 (13.09.199			
International Patent Classification (IPC) or t C12N 15/12, A61K 48/00	national classification and IPC			
Applicant	RHONE-POULENC RORER S.A.			
Authority and is transmitted to the a  2. This REPORT consists of a total of  This report is also accompanies a mended and are the beginning from the control of the contro	sheets, including this cover some by ANNEXES, i.e., sheets of the descript basis for this report and/or sheets containing read 607 of the Administrative Instructions under total of3sheets.	heet.  tion, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority		
Non-establishment  IV Lack of unity of in  Reasoned statement	t of opinion with regard to novelty, inventive s vention at under Article 35(2) with regard to novelty, in anations supporting such statement			
VII Certain defects in the international application  VIII Certain observations on the international application  OCT 2		RECEIVED  OCT 2 1 1999  TECH CENTER 1600/2900		
Date of submission of the demand  18 March 1998 (18.03.	Date of completion of 04 Dec	f this report cember 1998 (04.12.1998)		
Name and mailing address of the IPEA/EP European Patent Office D-80298 Munich, Germany Facsimile No. 49-89-2399-4465	Authorized officer  Telephone No. 49-89	)-2399-()		

Translation

International application No

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR97/01589

I. Basis of the report				
1 This report under Articl	has been drawn of 14 are referred to	on the basis of in this report as	(Replacement shee "originally filed"	as which have been tranished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.)
	the international	l application as	originally filed	
	the description.	pages	2-32	_ , as originally filed,
		pages		_ , filed with the demand,
		pages	1	
		pages	<del></del>	tiled with the letter of
	the claims,	Nos.	20-25	_ , as originally filed,
		Nos.	· <del></del>	, as amended under Article 19,
		Nos.		_ , filed with the demand,
		Nos	1-19	, filed with the letter of03 November 1998 (03.11.1998) ,
		Nos		_ , filed with the letter of
	the drawings,	sheets/fig	1/4-4/4	_ , as originally filed,
2		sheets/fig		_ , filed with the demand,
		sheets/fig		, filed with the letter of,
		sheets/fig	<u></u>	, filed with the letter of
2. The amend	ments have result	ed in the cance	ellation of:	
	the description,	pages		
	the claims,	Nos		
	the drawings,	sheets/fig		
				mendments had not been made, since they have been considered ne Supplemental Box (Rule 70.2(c)).
<u> </u>	•	,		••
4. Additional	observations, if n	ecessary:		

International application No

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR97/01589

II. Priority	
1 This report has been established as if no priority had been claimed due to the failure to furnish within the preschimit the requested:	cribed time
copy of the earlier application whose priority has been claimed.	
translation of the earlier application whose priority has been claimed.	
2. This report has been established as if no priority had been claimed due to the fact that the priority claim has be invalid.	een found
Thus for the purposes of this report, the international filing date indicated above is considered to be the relevant date.	
3. Additional observations, if necessary:	
see supplemental sheet	
	÷
	-

International application No. PCT/FR 97/01589

#### I. Basis of the report

1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14-are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments):

#### 1. Amendment (PCT Article 34(2)(b))

The use of the English abbreviation ALS in addition to the French abbreviation SLA previously used on page 1 of the present description is acceptable since amyotrophic lateral sclerosis is also shortened to ALS in the prior art (see also D1, page 7, line 18; D2, page 7, line 11; D3, page 7, line 31). The same conclusion applies to claim 1. Furthermore, the clarification added to claim 18, namely "an expression system", does not appear to extend the subject matter of the claim beyond the content of the present application as filed.

International application No. PCT/FR 97/01589

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: II.3

Priority (PCT Article 8)

This Authority is of the opinion that all of the claims enjoy a right of priority as of the filing date of priority document FR 96 11186.

# International application No.

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR 97/01589

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

Statement =			
Novelty (N)	Claims	3, 4, 6, 7, 14-25	YES
	Claims	1, 2, 5, 8-13	No
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	3, 4, 6, 7, 14-25	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-25	YES
	Claims		NO

- 2. Citations and explanations
  - 1. The following documents are referred to herein:

D1: WO-A-95/25804

D2: WO-A-95/26408

D3: WO-A-94/08026

D4: EP-A-558861

D5: WO-A-91/04316

#### 2. Novelty (PCT Article 33(2))

Documents D1 and D2 describe the use of a defective adenovirus including a DNA sequence coding for human brain-derived neurotrophic factor (BDNF or GDNF) under the control of a viral promoter, and the preparation of a pharmaceutical composition useful for treating the disease known as ALS (see D1, claim 16). Said compositions may be injected intravenously and thus systemically. Therefore, claims 1, 2, 5 and 8-13 are not novel.

- 3. Inventive step (PCT Article 33(3))
- 3.1 The use of a composition including neurotrophic factors for the intravenous treatment of ALS is

described in the prior art (see point 2 above, D1, claim 16 and D2, claim 16).

- TA person skilled in the art seeking an improved ALS treatment would obviously have used a combination of vectors coding for different factors, or a single vector coding for a variety of factors.

  Moreover, the selection of factors among the ones mentioned in claims 6 and 7 is a selection that a person skilled in the art would have contemplated depending on the circumstances. Therefore, claims 3, 4, 6 and 7 do not involve an inventive step.
- 3.2 Document D5 is considered to be the prior art closest to claim 14.

D5 describes a pharmaceutical composition including an effective amount of CNTF and a second agent. The second agent is NGF, BDNF or bFGF (see D5, claims 91-94). Therefore, this document suggests that CNTF may be delivered with other factors derived from the central nervous system in order to achieve a desired stimulant effect (see D5, page 44, lines 18-29). The difference between D5 and the subject matter of claim 14 is that claim 14 relates to a composition containing an expression system for two neurotrophic factors.

The problem that the present invention aims to solve may thus be that of finding an alternative to the polypeptide composition that enables a sustained delivery of neurotrophic factors.

Document D3 describes pharmaceutical compositions including adenoviral viruses and the use of these adenoviruses for the expression of nucleotide sequences in the central nervous system. Said vectors preferably contain nucleotide sequences coding for BDNF, CNTF and NT3 (see page 6, line 25)

to page 7, line 17). D3 also emphasises that such an adenoviral vector is an ideal tool for infecting mervous system cells, since it enables efficient infection and long-term (sustained) expression of the selected polypeptide (see page 2, lines 22-24 and page 3, lines 9-13). Finally, D3 suggests that using CNTF for treating ALS might be beneficial (see page 7, lines 13-32). Considering these indications, a person skilled in the art seeking to solve the stated problem would simply have combined the teaching of D5 with that of D3 and would thus have prepared a composition containing an adenovirus with two nucleotide sequences coding for CNTF and BDNF, or else a composition containing two adenoviruses that each include a nucleotide sequence coding for CNTF and BDNF. Therefore, the solution proposed in claim 14 is not inventive.

The same objection applies to the subject matter of claims 15 to 20.

- 3.3 Dependent claims 21-23 do not contain any feature which, when combined with the features of any one of the claims to which they refer, might define subject matter that complies with the requirement of inventive step of the PCT. Indeed, the selection of neurotrophic factors is one option that a person skilled in the art would have considered, depending on the circumstances. Therefore, claims 21-23 are obvious.
- 3.4 A pharmaceutical composition including a neurotrophic factor expression system does not involve an inventive step (see 3.2 above).

  Furthermore, riluzole is known in the prior art as an effective drug for treating ALS. Therefore,

International application No. PCT/FR 97/01589

adding riluzole to said pharmaceutical composition does not appear to involve an inventive step, since Ta person skilled in the art seeking the best possible treatment for a patient with ALS would simply have combined the pharmaceutical composition described above with riluzole. It follows that the subject matter of claim 25 is not inventive.

. . .

3.5 The composition of claim 24 is characterised solely in terms of a method for using same. A method for using a product does not per se confer an additional feature thereon, since a pharmaceutical composition is defined solely in terms of its structural or functional technical features. For this reason, the subject matter of claims 24 and 14 is identical and the objection raised under point 3.2 to the lack of an inventive step also applies to claim 24.

# TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D	0 8 DEC 1998
WIPO	PCT

# RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du mandataire		er du déposant ou du 96025	POUR SUITE A DO	NNER	voir la notif préliminaire	fication de transmission e international (formulai	re PCT/IPEA/416) 
Demande inte	ernation	nale n''	Date du dépôt internationa	al (jour/moi	s/année)	Date de priorité (jour	/mois/année)
PCT/FR97/01589			10/09/1997			13/09/1996	
Classification	ınterna	ationale des brevets (CIB	s) ou à la fois classification r	nationale et	CIB		
C12N15/12	2						
Déposant							
RHONE-P	OULE	NC RORER S.A. e	t al.				
<ol> <li>Le prés internat</li> </ol>	ent ra tional,	pport d'examen prélin est transmis au dépo	ninaire international, étal sant conformément à l'a	bli par l'ad rticle 36.	ministration	ı chargée de l'exame	n préliminaire
2. Ce RAF	PPOR	T comprend 7 feuille	s, y compris la présente	feuille de	couverture.		
éte l'a ad	é mod dminis Iminist	ifiées et aui servent d	S, c'est-à-dire de feuille e base au présent rappo xamen préliminaire inter lles.	ort ou de f	euilles conte	enant des rectificatio	ns faites auprès de
2   0 == 6		anned centient des ins	dications relatives aux po	ninte suiva	nts:		
3. Le pres	sent ra	ipport contient des me	ications relatives aux po	31113 34140	into.		
1	$\boxtimes$	Base du rapport					
II	$\boxtimes$	Priorité					
111		Absence de formula industrielle	tion d'opinion quant à la	nouveaut	é, l'activité i	inventive et la possib	ilité d'application
IV		Absence d'unité de					
V	Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration						
VI		Certains documents	cités				
VII		Irrégularités dans la	demande internationale	ı			
VIII		Observations relativ	es à la demande interna	itionale			
		on de la demande d'exan	nen préliminaire	Date d'a	chèvement d	u présent rapport	
international 18/03/199	-					ป 4. 12. <b>98</b>	
		ostale de l'administration aire international	chargée de	Fonction	naire autoris	é	THE PASS OF THE PA
<i>-1</i> 1	Offi	ce européen des brevets 0298 Munich		Pilat, [	)		

N° de téléphone (+49-89) 2399-8668

Fax: (+49-89) 2399-4465

Tel. (+49-89) 2399-0, Tx: 523656 epmu d

# RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR97/01589

l. Base du ra
---------------

•	Base du rapport								
1.	l'offic rapp	le rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent apport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent as de modifications.) :							
	Des	Description, pages:							
	2-32		version initiale						
	1		reçue(s) le	10/11/1998	avec lettre du	03/11/1998			
	Rev	endications, N°:							
	20-2	25	version initiale						
	1-19	•	reçue(s) le	10/11/1998	avec lettre du	03/11/1998			
	Des	sins, feuilles:							
	1/4-	4/4	version initiale						
2.	Les	modifications ont	entrainé l'annulation : pages :						
		des revendication							
		des dessins,	feuilles :						
3.		Le présent rappor comme allant au- (règle 70.2(c)) :	rt a été formulé abstraction delà de l'exposé de l'invent	faite (de certaines ion tel qu'il a été d	) des modifications éposé, comme il es	, qui ont été considérées st indiqué ci-après			
4.	Obs	ervations complér	mentaires, le cas échéant :						
II.	Pric	orité							
1.		Le présent rappo documents suiva	rt a été formulée comme si nts n'ont pas été remis dan	aucune priorité n'a s le délai prescrit :	avait été revendique	ée, du fait que les			
		□ copie de la c	demande antérieure dont la	priorité a été revei	ndiquée.				

# RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR97/01589

			traduction de la demande antérieure dont la priorité a été revendiquée.	
2.			présent rapport a été formulée comme si aucune priorité n'avait été revendiquée, du fait que la rendication de la priorité a été jugée non valable.	
			esoins du présent rapport, la date de dépôt international indiquée plus haut est donc e comme la date pertinente.	
3.	Observations complémentaires, le cas échéant :			
	voi	r feu	aille séparée	
۷.	Dé d'a	clara ppli	ation motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité cation industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration	
1.	Déd	clara	ation	

Non: Revendications 1,2,5,8-13

Activité inventive Oui : Revendications

Non: Revendications 3,4,6,7,14-25

Oui: Revendications 3,4,6,7,14-25

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-25

Non: Revendications

2. Citations et explications

Nouveauté

voir feuille séparée

- 1) Il est fait référence aux documents suivants:
  - D1 WO-A-9525804
  - D2 WO-A-9526408
  - D3 WO-A-9408026
  - D4 EP-A-558861
  - D5 WO-A-9104316

Section I: Base du rapport

## 1) Modification (Article 34 (2)(b) PCT)

présente demande telle que déposée.

L'introduction du terme ALS en complément à l'abréviation SLA déjà mentionnée à la page 1 de la présente description est acceptable car la sclérose latérale amyotrophique identifiée par cet abréviation est également abrégé dans l'art antérieur par le terme ALS (voir aussi D1, p.7, ligne 18; D2, p.7, ligne 11; D3, p.7, ligne 31). La même conclusion s'applique à la revendication 1. De plus, la clarification introduite à la revendication 18, "un système d'expression", ne semble pas étendre l'objet de la revendication au delà du contenu de la

Section II: Priorité

## 2) Priorité (Article 8 PCT)

Cet autorité est de l'opinion que toutes les revendications jouissent d'un droit de priorité datant du dépôt du document de priorité FR 96 11186.

Section V: Déclaration motivée selon la règle 66.2(a)(ii) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

#### 3) Nouveauté (Article 33 (2) PCT)

Les documents D1 et D2 décrivent l'utilisation d'un adénovirus défectif,

comprenant une séquence d'ADN codant pour le facteur neurotrophique dérivé du cerveau humain (BDNF) ou (GDNF) sous le contrôle d'un promoteur viral et la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement de la maladie de L'ALS (voir D1 revendication 16). Les dites compositions peuvent être injectées par voie intraveineuse et donc de façon systémique. Les revendications 1,2,5,8-13 ne sont donc pas nouvelles.

## 4) Activité inventive (Article 33 (3) PCT)

- 4.1 L'utilisation d'une composition comprenant des facteurs neurotrophiques pour traiter l'ALS par voie intraveineuse est décrite dans l'art antérieur (voir point 3 cidessus, D1 revendication 16, D2 revendication 16,).
  Pour obtenir un meilleur traitement de l'ALS, l'homme du métier aurait évidemment utilisé une combinaison de vecteurs codant pour des facteurs différents, ou un seul vecteur codant pour des facteurs différents.
  De plus, la sélection de facteurs parmi ceux mentionnés aux revendications 6 et 7 se rapporte à un choix que la personne du métier aurait envisagé suivant les circonstances. Les revendications 3, 4, 6, 7 ne comprennent donc pas d'activité inventive.
- 4.2 Le document D5 est considéré comme l'état de la technique le plus proche par rapport à la revendication 14.
  Il décrit une composition pharmaceutiques comprenant une quantité effective de CNTF avec un deuxième agent. Ce deuxième agent est NGF, BDNF ou bFGF (voir D5, revendications 91-94). Ce document suggère donc que CNTF peut être administré avec d'autres facteurs dérivés du système nerveux central afin d'obtenir une effet stimulateur recherché (voir D5, p.44, lignes 18- 29).
  La différence entre D5 et l'objet de la revendication 14 est que la revendication 14 se rapporte à une composition comprenant un système d'expression de deux facteurs neurotrophiques.

Le problème que se propose de résoudre la présente invention peut donc être celui d'obtenir une alternative à la composition polypeptidiques qui permette la délivrance durable des facteurs neurotrophiques.

Le document D3 décrit des compositions pharmaceutiques comprenant des virus adénoviraux et l'utilisation de ces adénovirus pour l'expression de séquence

nucléotidiques dans le système nerveux central. Ces vecteurs contiennent de préférence des séquences nucléotidiques codant pour le BDNF, CNTF et NT3 (voir p.6, ligne 25-p.7 ligne 17). D3 souligne aussi qu'un tel vecteur adénoviral est un outil idéal pour infecter les cellules du système nerveux, car il permet une infection efficiente et une expression à long terme (durable) du polypeptide choisi (voir p.2, lignes 22-24 et p.3 lignes 9-13). D3 suggère enfin qu'une utilisation de CNTF pour le traitement de l'ALS pourrait être bénéfique (voir p.7, lignes 18-32). A la lumière de ces indications, et pour résoudre le problème posé, l'homme du métier aurait simplement combiné l'enseignement de D5 avec celui de D3 et aurait donc préparé une composition comprenant un adénovirus comprenant deux séquences nucléotidiques codant pour CNTF et BDNF ou encore une composition comprenant deux adénovirus comprenant chacun une séquence nucléotidique codant pour CNTF et pour BDNF. La solution proposée dans la revendication 14 n'est donc pas inventive.

La même objection s'applique à l'objet des revendications 15 à 20.

- 4.3 Les revendications dépendantes 21-23 ne contiennent aucune caractéristique qui, en combinaison avec celles de l'une quelconque des revendications à laquelle elles se réfère, définisse un objet qui satisfasse aux exigences du PCT en ce qui concerne l'activité inventive. En effet, le choix des facteurs neurotrophiques est une possibilité que l'homme du métier aurait considéré selon les circonstances. Les revendications 21-23 sont donc évidentes.
- 4.4 Une composition pharmaceutique comprenant un système d'expression de facteurs neurotrophiques n'implique pas d'activité inventive (voir 4.2 ci-dessus). De plus, le riluzole est connu dans l'art antérieur comme un médicament efficace destiné au traitement de la SLA ou ALS. L'addition de riluzole à ladite composition pharmaceutique ne semble donc pas comprendre d'activité inventive, car l'homme du métier soucieux de traiter au mieux un patient atteint de ALS ou SLA aurait simplement combiné la composition pharmaceutique décrite ci-dessus avec du riluzole. L'objet de la revendication 25 n'est donc pas inventif.
- 4.5 La composition de la revendication 24 est caractérisée uniquement par un mode d'application. Le simple mode d'application d'un produit ne confère aucune caractéristique supplémentaire à ce produit, puisqu'une composition

# RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR97/01589 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

pharmaceutique est uniquement définie par ses caractéristiques techniques structurales ou fonctionnelles. Pour cette raison l'objet des revendication 24 et 14 est identique et l'objection concernant une absence d'activité inventive soulevée au point 4.2 s'applique à la revendication 24.

# METHOD<u>E DE TRAITEMENT</u> DE <u>LA SCLERO</u>SE L<u>ATERALE</u> AMY<u>OTROPHIQUE</u>

1

La presente invention concerne une nouvelle methode pour le traitement de maladies motoneurales et en particulier de la selerose laterale amyotrophique. Elle concerne également des vecteurs et des compositions pharmaceutiques permetiant l'expression prolongée de facteurs therapeutiques, utilisables pour le traitement de la SLA. Plus précisement, la présente invention concerne le traitement de la SLA par administration systemique de genes therapeutiques.

La sclerose laterale amyotrophique (SLA ou ALS), aussi connue sous le nom de maladie de Charcot et maladie de Lou Gehrig a été décrite pour la première fois par Charcot en 1865. La SLA est une maladie mortelle resultant de la degénérescence des motoneurones et des voies corticospinales. Avec une incidence actuellement de 2.5/100 000 et en constante augmentation, une prévalance de 6-10/100 000, la SLA affecte 90 000 personnes dans les pays developpes, pour la plupart des adultes encore jeunes (entre 50 et 60 ans). La maladie s'accompagne d'une paralysie progressive, conduisant à la perte totale des fonctions motrices et respiratoires puis à la mort dans un délai de deux à huit ans après l'apparition des premiers symptômes (trois ans en moyenne).

10

1.5

20

25

5 % des cas de SLA sont d'origine familiale et 95 % des cas sont sporadiques. L'origine physiopathologique ces formes sporadiques de SLA demeure inconnue. Plusieurs hypothèses ont ete proposées. La dégénerescence motoneuronale pourrait resulter d'une alteration du metabolisme du glutamate conduisant à une augmentation des concentrations de cet acide aminé excitateur dans le cortex moteur et la moelle epinière (hypothèse "excitotoxique", revue dans Rothstein, 1995). La possibilité d'une composante autoimmune à egalement été invoquée sur la base de la presence d'auto-anticorps contre les canaux calciques sensibles au voltage chez certains patients (revue dans. Appel et coll., 1995). L'implication de facteurs environnementaux tels l'exposition à certains virus (revue dans Gastaut, 1995), ou à l'aluminium (Yase, 1984) est également possible.

- I Utilisation d'un système d'expression de facteurs neurotrophiques pour la preparation d'une composition pharmaceutique destinee au traitement de l'AUS par administration systèmique
- 5 2 Utilisation solon la revendication 1 caractérisee en ce que le système d'expression comprend une cassette d'expression composée d'un acide nucleique codant pour un facteur neurotrophique sous le contrôle d'un promoteur transcriptionnel
- 3 Utilisation selon la revendication I caractérisee en ce que le système d'expression comprend deux cassettes d'expression composées chacune d'un acide nucleique codant chacun pour un facteur neurotrophique différent, sous le contrôle d'un promoteur transcriptionnel
  - 4 Utilisation selon la revendication 1 caracterisee en ce que le système d'expression comprend une cassette d'expression composée de deux acides nucleiques codant pour un facteur neurotrophique diffe ent, sous le contrôle d'un promoteur transcriptionnel unique (unité bicistronique)
  - 5 Utilisation selon la revendication 2 caractérisee en ce que le facteur neurotrophique est choisi parmi le GDNF, le CNTF, le BDNF et le NT3

15

- 6 Utilisation selon la revendication 3 ou 4 caractérisée en ce que chaque acide nucleique code pour un facteur neurotrophique différent choisi parmi le GDNF, le CNIF, le BDNF et le NT3
  - 7 Utilisation selon la revendication 6 caractérisée en ce que le système d'expression comprend un acide nucléique codant pour le CNTF et un acide nucléique codant pour le GDNF
- 8 Utilisation selon l'une des revendications 2 à 4 caracterisée en ce que les cassettes 25 d'expression font partie d'un vecteur

- 9. Utilisation selon la revendication 8 caracterisée en ce que les cassettes d'expression font partie d'un vocteur plasmidique
- 10 Utilisation selon la revendication 8 caracterisée en ce que les cassettes d'expression font partie d'un vecteur viral
- 5 11 Utilisation selon la revendication 10 caracterisee en de que le vecteur viral est un vecteur adenoviral
  - 12 Utilisation selon l'une des revendications precedentes caracterisee en ce que promoteur est un promoteur constitutif eucaryote ou viral.
- 13 Utilisation selon l'une des revendications precedentes caracterisee en ce que l'administration systèmique est une administration intravelneuse
  - 14 Composition pharmaceutique destinée au traitement des maladies dégeneratives des motoneurones comprenant un système d'expression de deux facteurs neurotrophiques
- 15 Composition selon la revendication 14 caracterisée en ce que ledit système comprend deux vecteur de transfert de géne portant chacun un acide nucleique codant pour un facteur neurotrophique différent
  - 16 Composition selon la revendication 14 caractérisee en ce que ledit système comprend un vecteur de transfert de géne portant une cassette permettant l'expression concomittante de deux facteurs neurotrophiques différents
- 20 17 Composition selon la revendication 15 ou 16 caracterisée en ce que les vecteurs sont des vecteurs viraux
  - 18 Composition selon la revendication 17 caractérisée en ce que les vecteurs sont des adenovirus
- 19 Composition selon la revendication 15 ou 16 caracterisée en ce que les vecteurs sont des vecteurs plasmidiques